



भारत का राजपत्र

The Gazette of India

असाधारण

EXTRAORDINARY

भाग II—खण्ड 3—उप-खण्ड (ii)

PART II—Section 3—Sub-section (ii)

प्राधिकार से प्रकाशित

PUBLISHED BY AUTHORITY

सं. 635]

नई दिल्ली, बुधवार, मार्च 25, 2015/चैत्र 4, 1937

No. 635]

NEW DELHI, WEDNESDAY, MARCH 25, 2015/CHAITRA 4, 1937

रसायन और उर्वरक मंत्रालय

(औषध विभाग)

(राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण)

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 834(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का.आ. 3787(अ), 3788(अ) व 3790(अ), दिनांक 20 दिसम्बर, 2013, का.आ. 1540(अ) और 1541(अ) दिनांक 14 जून, 2013, और का. आ. 1496(अ) दिनांक 10 जून, 2013, को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)
1	2	3	4	5
1.	क्लोरोक्वीन फोस्फेट इन्जेक्शन	40 मिग्रा./मिलि (64.5 मिग्रा., क्लोरोक्वीन 40 मिग्रा. के बराबर)	1 मिलि	1.24
2.	क्लोरोक्वीन फोस्फेट सिरप	50 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.27
3.	एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट सिरप	125 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.50
4.	एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट गोलियां	250 मिग्रा.	1 गोली	2.86
5.	एरिथ्रोमाइसिन एस्टोलेट गोलियां	500 मिग्रा.	1 गोली	5.56

6.	इन्सुलिन इन्जेक्शन (सोल्यूबल)	40 आईयू/मिलि	1 मिलि	14.13
7.	इन्टरमिडियेट एक्टिंग लेन्टे/एनपीएच इन्सुलिन) इन्जेक्शन	40 आईयू/मिलि	1 मिलि	14.13
8.	प्रिमिक्स इन्सुलिन 30:70 इन्जेक्शन	40 आईयू/मिलि	1 मिलि	14.13
9.	मैट्रोनिडाज़ोल इन्जेक्शन	500 मिग्रा./100 मिलि	1 मिलि	0.14
10.	मैट्रोनिडाज़ोल गोलियां	200 मिग्रा.	1 गोली	0.43
11.	मैट्रोनिडाज़ोल गोलियां	400 मिग्रा.	1 गोली	0.78

नोट :

- (क) उपर्युक्त अधिकतम कीमतें 1 अप्रैल, 2015 से प्रभावी हो जाएंगी।
- (ख) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ग) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) की अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (घ) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (ङ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत सम्बन्धित निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (च) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना।
- (छ) वर्तमान विनिर्माता सितम्बर, 2014 तक उस समय का पीटीआर ही प्रभावी है, व किसी प्रकार वृद्धि नहीं करेगा केवल वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक के आधार पर वृद्धि कर सकते हैं।
- (ज) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (झ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ण) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती है तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (ट) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

MINISTRY OF CHEMICALS AND FERTILIZERS**(Department of Pharmaceuticals)****(National Pharmaceutical Pricing Authority)****ORDER**

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 834(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) No. S.O. 3787(E), 3788(E) & 3790(E), dated 20th December, 2013, S.O. 1540(E) & 1541(E), dated 14th June, 2013 and S.O. 1496(E), dated 10th June, 2013, in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the Prices as specified in column (5) of the table herein below as ceiling Prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Chloroquine phosphate Injection	40 mg / ml (64.5mg eq. to 40mg chloroquine)	1 ml	1.24
2.	Chloroquine phosphate Syrup	50 mg / 5ml	1 ml	0.27
3.	Erythromycin Estolate Syrup	125 mg / 5 ml	1 ml	0.50
4.	Erythromycin Estolate Tablets	250 mg	1 Tablet	2.86
5.	Erythromycin Estolate Tablets	500 mg	1 Tablet	5.56
6.	Insulin Injection (Soluble)	40 IU / ml	1 ml	14.13
7.	Intermediate Acting (Lente/NPH Insulin) Injection	40 IU / ml	1 ml	14.13
8.	Premix Insulin 30:70 Injection	40 IU / ml	1 ml	14.13
9.	Metronidazole Injection	500mg/100ml	1 ml	0.14
10.	Metronidazole Tablet	200 mg	1 Tablet	0.43
11.	Metronidazole Tablet	400 mg	1 Tablet	0.78

Note :

- The above mentioned ceiling Price will be effective from 1st April, 2015.
- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling Price specified in column (5) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13(2) of the DPCO, 2013.
- All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- The ceiling Price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form–V as per the paragraph 24(2) of the DPCO, 2013.

- (f) The manufacturer availing of the revised ceiling Price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.
- (g) The existing manufacturer is not permitted to increase its PTR existing as on September, 2014 except for taking WPI benefit.
- (h) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (i) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (j) The manufacturer not complying with the ceiling Price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (k) Consequent to the issue of ceiling Price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the Price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 835(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 6, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (संक्षिप्त रूप में एनपीपीए है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत (रु.) (डब्ल्यू.पी.आई.सहित 01.04.2015 से प्रभावी)
1	2	3	4	5	6
1.	लिग्नोकेन हाइड्रोक्लोराइड स्पाइनल	5%+7.5% ग्लूकोस	1 मिलि	4.18	4.34

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कही भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।

- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना।
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के प्रारूप III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के प्रारूप IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं० 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 835(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 4, 6, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Prices as specified in column (5) and (6) of the table herein below as ceiling Prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Ceiling Price (Rs.) (including WPI w.e.f. 01.4.2015)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Lignocaine Hydrochloride Spinal	5%+ 7.5% Glucose	1 ml	4.18	4.34

Note :

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling Price specified in column (5) and (6) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.

- (b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling Price mentioned in the column (5) and (6) of the above said table.
- (d) The ceiling Price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling Price specified in column (5) and (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) The manufacturer availing of the revised ceiling Price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling Price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling Price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the Price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 836(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा का.आ. 2360(अ) दिनांक 15.09.2014 के स्प्रिनोलेक्टोन गोली 25 मिग्रा. विनिर्मितियों के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/58/2014-पीआई-I दिनांक 5.2.2015 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का.आ. 2360(अ) दिनांक 15 सितम्बर, 2014, का.आ. 3129(अ) दिनांक 10 दिसम्बर, 2014 और का.आ. 619(अ) दिनांक 26 फरवरी, 2015 (दिनांक 1 अप्रैल, 2015 से प्रभावी), को जहाँ तक उसका सम्बन्ध नीचे की सारणी के विनिर्मित पैकों से है, उन बातों के सिवाय अधिक्रान्त करते हुए जिन्हें ऐसे अधिक्रमण के पूर्व किया गया है या करने का लोप किया गया है, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत (रु.) (डब्ल्यू.पी.आई.सहित 01.04.2015 से प्रभावी)
1	2	3	4	5	6
1.	एसिटॉयल सेलिसिलिक ऐसिड गोलियां	325 मिग्रा.	1 गोली	0.72	0.75
2.	एसकोरबिक ऐसिड गोलियां	100 मिग्रा.	1 गोली	0.18	0.19
3.	कार्बामेंज़ापाइन सिरप	100 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.21	0.22
4.	क्लोरप्रोमाज़ाइन इन्जेक्शन	25 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	1.23	1.28
5.	क्लोक्सासिलिन इन्जेक्शन	250 मिग्रा.	1 मिलि	5.54	5.75
6.	को-ट्राईमोक्साज़ोल (ट्राईमिथोप्रिम+ सल्फामिथाक्साज़ोल) गोलियां	80 मिग्रा.+ 400 मिग्रा.	1 गोली	0.62	0.64
7.	फ्रेमायस्टिन सल्फेट क्रीम	0.50%	1 ग्राम	0.79	0.82
8.	फ्रूसामाइड गोलियां	40 मिग्रा.	1 गोली	0.45	0.47
9.	फेनिरामाइन मेलिऐट इन्जेक्शन	22.75 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	1.40	1.45
10.	रिफैम्पीसिन गोलियां	150 मिग्रा.	1 गोली	1.48	1.54
11.	स्त्रिेनोलेक्टोन गोलियां	25 मिग्रा.	1 गोली	1.87	1.94
12.	सल्फाडियाज़िन गोलियां	500 मिग्रा.	1 गोली	1.14	1.18
13.	वेरपामिल गोलियां	40 मिग्रा.	1 गोली	0.74	0.77
14.	वेरपामिल गोलियां	80 मिग्रा.	1 गोली	1.38	1.43
15.	विटामिन ए इन्जेक्शन	50,000 आईयू/मिलि	1 मिलि	1.75	1.82
16.	विटामिन ए कैपसूल	50,000 आईयू	1 कैपसूल	0.70	0.73

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना।

- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के प्रारूप III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के प्रारूप IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 836(E).—In implementation of directions given in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals on 5.2.2015 vide letter no. 31015/58/2014/PI.I in respect of S.O. 2360(E) dated 15.9.2014 for Spironolactone Tablet 25mg.

Therefore, in respect of above mentioned Price fixation and, in exercise of the powers, conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 2360(E), dated 15th September, 2014, S.O. 3129(E), dated 10th December, 2014 and S.O. 619(E), dated 26th February, 2015 (effective from 1st April, 2015), in so far as it relates to formulation packs mentioned in the table below, except in respect of things done or omitted to be done before such supersession, the National Pharmaceutical Pricing Authority, hereby fixes the Prices as specified in column (5) and column (6) of the table herein below as ceiling Prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Ceiling Price (Rs.) (including WPI w.e.f .01.4.2015)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Acetyl Salicylic Acid Tablet	325 mg	1 Tablet	0.72	0.75
2.	Ascorbic Acid Tablet	100 mg	1 Tablet	0.18	0.19
3.	Carbamazepine Syrup	100 mg/ 5 ml	1ml	0.21	0.22
4.	Chlorpromazine Injection	25 mg/ml	1ml	1.23	1.28
5.	Cloxacillin Injection	250 mg	1ml	5.54	5.75
6.	Co-Trimoxazole (Trimethoprim + Sulphamethoxazole) Tablet	80 mg + 400 mg	1 Tablet	0.62	0.64
7.	Framycetin sulphate Cream	0.50%	1gm	0.79	0.82
8.	Frusemide Tablet	40 mg	1 Tablet	0.45	0.47

9.	Pheniramine Maleate Injection	22.75 mg/ml	1ml	1.40	1.45
10.	Rifampicin Tablet	150 mg	1 Tablet	1.48	1.54
11.	Spiroinolactone Tablet	25 mg	1 Tablet	1.87	1.94
12.	Sulphadiazine Tablet	500 mg	1 Tablet	1.14	1.18
13.	Verapamil Tablet	40 mg	1 Tablet	0.74	0.77
14.	Verapamil Tablet	80 mg	1 Tablet	1.38	1.43
15.	Vitamin A Injection	50,000 IU/ml	1ml	1.75	1.82
16.	Vitamin A Capsule	50000 IU	1 Capsule	0.70	0.73

Note :

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling Price specified in column (5) and (6) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling Price mentioned in the column (5) and (6) of the above said table.
- (d) The ceiling Price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling Price specified in column (5) and (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) The manufacturer availing of the revised ceiling Price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling Price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling Price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the Price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 837(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा का.आ. 1157(अ) दिनांक 28.04.2014 के रेनीटिडिन इन्जेक्शन 25 मिग्रा./मिलि विनिर्मितियों के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/33/2014-पीआई-I दिनांक 23.7.2014 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का.आ. 2095(अ) दिनांक 20 अगस्त, 2014 और का.आ. 619(अ) दिनांक 26 फरवरी, 2015 (दिनांक 1 अप्रैल, 2015 से प्रभावी) को अधिक्रमण करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत (रु.) (डब्ल्यू.पी.आई.सहित 01.04.2015 से प्रभावी)
1	2	3	4	5	6
1.	रेनीटिडिन इन्जेक्शन	25 मिग्रा./मिलि	1 मिलि	1.55	1.61

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यू.पी.आई.) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के प्रारूप III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के प्रारूप IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।

- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितयों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं० 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 837(E).—In implementation of directions given in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals on 23.07.2014 *vide* letter no. 31015/33/2014/PI.I in respect of S.O. 1157(E) dated 28.4.2014 for Ranitidine Injection 25mg/ml.

Therefore, in respect of above mentioned Price fixation and, in exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 2095(E) dated 20th August, 2014 and 619(E), dated 26th February, 2015 (effective from 1st April, 2015), hereby fixes the Prices as specified in column (5) and column (6) of the table herein below as ceiling Prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Ceiling Price (Rs.) (including WPI w.e.f.01.4.2015)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Ranitidine Injection	25mg/ml	1 ml	1.55	1.61

Note :

- All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling Price specified in column (5) and (6) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), *vide* Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling Price mentioned in the column (5) and (6) of the above said table.
- The ceiling Price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling Price specified in column (5) and (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- The manufacturer availing of the revised ceiling Price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.
- Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (h) The manufacturer not complying with the ceiling Price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling Price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the Price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 838(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा का.आ. 2251(अ) दिनांक 22.07.2013 के पोलिवेलेन्ट एंटीस्नेक वेनम इन्जेक्शन 10 मिलि विनिर्मितियों के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/45/2014-पीआई-I दिनांक 20.1.2015 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का.आ. 1156(अ) दिनांक 28 अप्रैल, 2014 और का.आ. 619(अ) दिनांक 26 फरवरी, 2015 (दिनांक 1 अप्रैल, 2015 से प्रभावी) को अधिक्रमण करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत (रु.) (डब्ल्यू.पी.आई.सहित 01.04.2015 से प्रभावी)
1	2	3	4	5	6
1.	स्पेसिफिक एंटीस्नेक वेनम इन्जेक्शन पोलिवेलेन्ट सोल्यूशन	—	1 मिलि	466.79	484.76
2.	स्पेसिफिक एंटीस्नेक वेनम लायोफिलाइज्ड पोलिवेलेन्ट सिरम	—	1 मिलि	566.85	588.67

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।

- (ड.) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के प्रारूप III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के प्रारूप IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 838(E).—In implementation of directions given in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals on 20.01.2015 vide letter no. 31015/45/2014/PI.I in respect of S.O. 2251(E) dated 22.07.2013 for Polyvalent Antisnake Venom Injection, 10ml.

Therefore, in respect of above mentioned Price fixation and, in exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 1156(E) dated 28th April, 2014 and 619(E), dated 26th February, 2015 (effective from 1st April, 2015), hereby fixes the Prices as specified in column (5) and column (6) of the table herein below as ceiling Prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Ceiling Price (Rs.) (including WPI w.e.f.. 01.4.2015)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Specific Antisnake Venom Injection Polyvalent Solution	—	1 ml	466.79	484.76
2.	Specific Antisnake Venom Lyophilized Polyvalent Serum	—	1 ml	566.85	588.67

Note :

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling Price specified in column (5) and (6) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling Price mentioned in the column (5) and (6) of the above said table.
- (d) The ceiling Price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling Price specified in column (5) and (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) The manufacturer availing of the revised ceiling Price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under scheduled-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling Price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling Price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the Price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div-II

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 839(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा का.आ. 3350(अ) दिनांक 05.11.2013 के रेबिस इम्यूनोग्लोबिन इन्जेक्शन 150आईयू/मिलि विनिर्मितियों के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/82/2014-पीआई-I दिनांक 20.1.2015 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का.आ. 1156(अ) दिनांक 28 अप्रैल, 2014 और का.आ. 619(अ) दिनांक 26 फरवरी, 2015 (दिनांक 1 अप्रैल, 2015 से प्रभावी) को अधिक्रमण करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत (रु.) (डब्ल्यू.पी.आई.सहित 01.04.2015 से प्रभावी)
1	2	3	4	5	6
1.	रेबिस इम्यूनोग्लोबिन इन्जेक्शन	150 आईयू/मिलि	1 मिलि	3016.83	3132.95

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कही भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना
- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के प्रारूप III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के प्रारूप IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 839(E).—In implementation of directions given in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals on 20.01.2015 *vide* letter no. 31015/82/2014/PI.I in respect of S.O. 3350(E) dated 05.11.2013 for Rabies Immunoglobulin Injections 150IU/ml.

Therefore, in respect of above mentioned Price fixation and, in exercise of the powers, conferred by paragraph 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 1156(E) dated 28th April, 2014 and 619(E), dated 26th February, 2015 (effective from 1st April, 2015), hereby fixes the Prices as specified in column (5) and column (6) of the table herein below as ceiling Prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Scheduled Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Ceiling Price (Rs.) (including WPI w.e.f. 01.4.2015)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Rabies Immunoglobulin Injection	150IU/ml	1 ml	3016.83	3132.95

Note :

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling Price specified in column (5) and (6) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015—Central Excise, dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E), dated 17.3.2015.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling Price mentioned in the column (5) and (6) of the above said table.
- (d) The ceiling Price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling Price specified in column (5) and (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) The manufacturer availing of the revised ceiling Price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling Price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.

- (i) Consequent to the issue of ceiling Price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the Price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 840(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण ने औषध विभाग द्वारा का.आ. 1157(अ) दिनांक 28.04.2014 के को-ट्राईमोक्सजोल सस्पेंशन 40 मिग्रा+200 मिग्रा./5 मिलि विनिर्मितियों के सम्बन्ध में पत्र सं. 31015/28/2014-पीआई-I दिनांक 7.7.2014 पर दिये गये आदेश में अंकित निर्देशों के कार्यान्वयन हेतु पुनर्विलोकन आदेश पारित किया गया।

इसलिए, उपर्युक्त मूल्य निर्धारण के संबंध में राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 4, 10, 11, 14 और 16 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, के आदेश का.आ. 2095(अ) दिनांक 20 अगस्त, 2014 और का.आ. 619(अ) दिनांक 26 फरवरी, 2015 (दिनांक 1 अप्रैल, 2015 से प्रभावी) को अधिक्रमण करते हुए, नीचे की सारणी के स्तंभ (5) और स्तंभ (6) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत को उक्त सारणी के स्तंभ (3) और (4) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम कीमत के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	अधिकतम कीमत (रु.)	अधिकतम कीमत (रु.) (डब्ल्यू.पी.आई.सहित 01.04.2015 से प्रभावी)
1	2	3	4	5	6
1	को-ट्राईमोक्सजोल (ट्राईमिथोप्रिम+ सल्फामिथाक्साजोल) सस्पेंशन	40 मिग्रा+ 200 मिग्रा./5 मिलि	1 मिलि	0.28	0.29

नोट :

- (क) सभी मौजूदा निर्माताओं को उपर्युक्त कथित अनुसूचित विनिर्मितियों के अधिकतम खुदरा कीमत उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत स्थानीय कर सहित से कम है तो, जहां कहीं भी लागू हो, औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 13(2) के अनुसार उसको मौजूदा अधिकतम खुदरा कीमत को बनाए रखना होगा।
- (ख) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए अधिकतम कीमत निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) निर्माताओं को वार्षिक थोक मूल्य सूचकांक (डब्ल्यूपीआई) के आधार पर संशोधित मूल्यों का लाभ उठाने के लिए डीपीसीओ, 2013 के तहत अनुसूची II के प्रारूप II में भरकर 15 दिनों के भीतर पुनरीक्षण के लिए सरकार को अग्रेषित किया जायेगा और इस उप पैरा के अधीन जानकारी न दिया जाना का अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) के पुनरीक्षण न किये जाने के रूप में अर्थ लगाया जाएगा और संबद्ध विनिर्माता पूर्व पुनरीक्षित अधिकतम फुटकर कीमत (एमआरपी) से अधिक भारित रकम को अधिक भारित होने की तारीख से उस पर ब्याज सहित जमा करने के लिए दायी होना।

- (च) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट अधिकतम कीमत के लिए विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (छ) उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के प्रारूप III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त अनुसूचित विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर अनुसूचित विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के प्रारूप IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त कथित सारणी में दर्शाये अधिकतम मूल्य और शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों की अधिकतम कीमत नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही अधिक्रमण हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 840(E).—In implementation of directions given in line with review order passed by the Department of Pharmaceuticals on 7.7.2014 vide letter No. 31015/28/2014/PLI in respect of S.O. 1157(E), dated 28.04.2014 for Co-Trimoxazole Suspension 40+200mg/5 ml.

Therefore, in respect of above mentioned Price fixation and, in exercise of the powers, conferred by paragraphs 4, 10, 11, 14 and 16 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, and in supersession of the Order of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers (National Pharmaceutical Pricing Authority) S.O. 2095(E) dated 20th August, 2014 and 619(E), dated 26th February, 2015 (effective from 1st April, 2015), hereby fixes the Prices as specified in column (5) and column (6) of the table herein below as ceiling Prices exclusive of local tax applicable, if any, in respect of the Scheduled formulations specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof:

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Ceiling Price (Rs.)	Ceiling Price (Rs.) (including WPI w.e.f. 01.4.2015)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
1.	Co-Trimoxazole (Trimethoprim+ Sulphamethoxazole) Suspension	40+ 200mg/5ml	1 ml	0.28	0.29

Note :

- (a) All the existing manufacturers of above mentioned scheduled formulations having MRP lower than the ceiling Price specified in column (5) and (6) in the above table plus local taxes as applicable, if any, shall continue to maintain the existing MRP in accordance with paragraph 13 (2) of the DPCO, 2013.
- (b) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015—Central Excise, dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E), dated 17.3.2015.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the ceiling Price mentioned in the column (5) and (6) of the above said table.

- (d) The ceiling Price for a pack of the schedule formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the ceiling Price specified in column (5) and (6) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) The manufacturer availing of the revised ceiling Price as per WPI shall report to the Government in Form II of Schedule II to Drugs (Price Control) Order, 2013 within a period of 15 days of such revision. Non submission of Form II in this regard shall be construed as non-revision in MRP as per WPI and the concerned manufacturers shall be liable to deposit the amount charged over and above the pre-revised MRP along with interest thereon from the date of overcharging.
- (f) Where an existing manufacturer of scheduled formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then such existing manufacturer shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (g) The manufacturers of above said scheduled formulation shall furnish quarterly return to the NPPA, in respect of production / import and sale of scheduled formulation in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Any manufacturer intending to discontinue above said scheduled formulation shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of scheduled formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) The manufacturer not complying with the ceiling Price and notes specified hereinabove shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of ceiling Price of the scheduled formulation as specified in column (2) of the above table in this notification, the Price order(s) if any, issued prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 841(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स थियोन फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स आईवीए हेल्थकेयर प्राइवेट लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	सेफ्टिरियेक्सोन+ सलबेक्टेम इन्जेक्शन	प्रत्येक वायल में स्ट्राइल सेफ्टिरियेक्सोन सोडियम सेफ्टिरियेक्सोन-250 मिग्रा. के बराबर स्ट्राइल सलबेक्टेम सोडियम सलबेक्टेम-125 मिग्रा. के बराबर प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में	प्रति पैक	38.77
2.	सेफिक्सिम+ एजिथ्रोमाइसिन गोलियां	सेफिक्सिम ट्राईहाइड्रेट एन्हाइड्रस सेफिक्सिम-200 मिग्रा. के बराबर एजिथ्रोमाइसिन डाईहाइड्रेट के समान एन्हाइड्रस एजिथ्रोमाइसिन-250 मिग्रा. के बराबर प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में	1 गोली	15.88

3.	सेफिक्सिम+डाईक्लोक्सासीलिन (ईआर) गोलियां	सेफिक्सिम ट्राईहाइड्रेट सेफिक्सिम एन्हाइड्रस -200 मिग्रा. के बराबर डाईक्लोक्सासीलिन सोडियम डाईक्लोक्सासीलिन-500 मिग्रा. के बराबर प्रत्येक हार्ड जेलेटिन कैपसूल में	1 गोली	13.99
4.	एमोक्सीसिलिन और डाईक्लोक्सासिलिन कैपसूल	एमोक्सीसिलिन ट्राईहाइड्रेट एमोक्सीसिलिन-250 मिग्रा. के बराबर डाईक्लोक्सासीलिन सोडियम डाईक्लोक्सासीलिन-250 मिग्रा. के बराबर	1 कैपसूल	5.22

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) की अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियों जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 841(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Theon Pharmaceuticals Ltd. and M/s IVA Healthcare Pvt. Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Ceftriaxone + Sulbactam injection	Each vial contains Sterile Ceftriaxone sodium eq. to Ceftriaxone 250mg Sterile Sulbactam sodium eq. to Sulbactam 125mg	Per Pack	38.77
2.	Cefixime & Azithromycin Tablet	Each film coated tablet contains Cefixime Trihydrate eq. to Anhydrous Cefixime 200mg Azithromycin as Dihydrate eq. to Anhydrous Azithromycin 250mg	1 Tablet	15.88
3.	Cefixime & Dicloxacillin (ER) tablet	Each film coated tablet contains Cefixime Trihydrate eq. to Cefixime Anhydrous 200mg Dicloxacillin Sodium eq. to Dicloxacillin 500mg	1 Tablet	13.99
4.	Amoxycillin & Dicloxacillin capsule	Each hard gelatine capsule contains Amoxycillin Trihydrate eq. to Amoxycilline 250mg Dicloxacillin Sodium eq. to Dicloxacillin 250mg	1 Capsule	5.22

Note :

- All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form–V as per the paragraph 24(2) of the DPCO, 2013.
- Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.

- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 842(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एलकेम लेब. लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	सेफ्टिरियेक्सोन+ सलबेक्टेम इन्जेक्शन (एक्सोन एसबी 250 मिग्रा.)	प्रत्येक वायल में सेफ्टिरियेक्सोन सोडियम सेफ्टिरियेक्सोन-250 मिग्रा. के बराबर सलबेक्टेम सोडियम सलबेक्टेम-125 मिग्रा. के बराबर	प्रति पैक	38.77
2.	सेफ्टिरियेक्सोन+ सलबेक्टेम इन्जेक्शन (एक्सोन एसबी 1 ग्राम)	सेफ्टिरियेक्सोन सोडियम सेफ्टिरियेक्सोन-1000 मिग्रा. के बराबर सलबेक्टेम सोडियम सलबेक्टेम-500 मिग्रा. के बराबर	प्रति पैक	98.69

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) की अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।

- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 842(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Alkem Lab. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Ceftriaxone + Sulbactam injection (XONE SB 250mg)	Each vial contains Ceftriaxone sodium eq. to Ceftriaxone 250mg Sulbactam sodium eq. to Sulbactam 125mg	Per Pack	38.77

2.	Ceftriaxone + Sulbactam injection (XONE SB 1 gm)	Ceftriaxone sodium eq. to Ceftriaxone 1000mg Sulbactam sodium eq. to Sulbactam 500mg	Per Pack	98.69
----	--	---	----------	-------

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 843(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स क्रिसेन्ट थेराप्यूटिक्स लिमिटेड और मैसर्स लिफोर्ड हेल्थकेयर लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	टेलमिसारटन+ हाइड्रोक्लोरोथियाज़ाइड गोलिएं टेलविलाइट एच)	प्रत्येक अलिपित गोली में टेलमिसारटन-80 मिग्रा. हाइड्रोक्लोरोथियाज़ाइड-12.5 मिग्रा.	1 गोली	11.60

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ), दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज़, दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 843(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E), dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Crescent Therapeutics Ltd. and M/s Leeford Healthcare Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Telmisartan + Hydrochlorothiazide Tablet (TELVILITE H)	Each uncoated tablet contains Telmisartan 80mg Hydrochlorothiazide 12.5mg	1 Tablet	11.60

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015—Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form—V as per the paragraph 24(2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation/revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and/or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer/marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 844(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स रेडिक्यूरा फार्मास्यूटिकल्स प्राइवेट लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	सेफेक्सिम ड्रोप/ऑरल सस्पेंसन (नोवाफेक्स ड्रोप)	प्रत्येक मिलि घुलने (पुर्नगठन) के बाद में सेफेक्सिम एनहाइड्रस सेफेक्सिम-25 मिग्रा. के बराबर	1 मिलि	3.70

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणामस्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[क्रां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 844(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Radicura Pharmaceuticals Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Cefixime Drops/Oral Suspension (Novafex Drop)	Each ml after reconstitution contains Cefixime eq. to Anhydrous Cefixime 25mg	1 ml	3.70

Note :

- All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015—Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form—V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation

of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 845(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एरिस्टो फार्मास्यूटिकल्स प्राइवेट लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	टेलमिसारटन+ हाइड्रोक्लोरोथियाज़ाइड+ एमलोडिपिन गो依लियां	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में टेलमिसारटन-80 मिग्रा. हाइड्रोक्लोरोथियाज़ाइड-12.5 मिग्रा. एमलोडिपिन बिसायलेट एमलोडिपिन-5 मिग्रा. के बराबर	10 गो依लियां	122.86

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज़ दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।

- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 845(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Aristo Pharmaceuticals Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Telmisartan + Hydrochlorothiazide + Amlodipine tablet	Each uncoated bilayered tablet contains Telmisartan 80mg Hydrochlorothiazide 12.5mg Amlodipine besylate eq. to Amlodipine 5mg	10's Tablet	122.86

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.

- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and/or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order (s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 846(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स इनोवा कैपटेब प्राइवेट लिमिटेड और मैसर्स ज्यूवेन्ट्स हेल्थकेयर लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	सेफेक्सिम ड्राई सिरप (ट्रस्टन ओ)	प्रत्येक 5 मिलि घुलने (पुनर्गठन) के बाद में सेफेक्सिम (ट्राईहाइड्रेट के समान) सेफेक्सिम (एनहाइड्रस)-50 मिग्रा. के बराबर	1 मिलि.	1.39

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।

- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 846(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Innova Captab P. Ltd. and M/s Zuventus Healthcare Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Cefixime Dry Syrup (Trusten O)	Each 5ml reconstituted suspension contains Cefixime (as trihydrate) eq. to Cefixime (Anhydrous) 50mg	1 ml.	1.39

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), *vide* Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.

- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 847(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स बायोकेम फार्मास्यूटिकल्स इन्डस्ट्रीज़ लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक अलिपित गोली में		
1.	पेरासिटामोल गोलियां	पेरासिटामोल-650 मिग्रा.	1 गोली	1.62

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।

- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डि.वि.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 847(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Biochem Pharmaceutical Industries Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Paracetamol Tablet	Each uncoated tablet contains Paracetamol 650mg.	1 Tablet	1.62

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 848(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स इन्दु ड्रग्स प्राइवेट लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	गिलिमेंप्राइड+मेटफोरमिन एचसीएल गोलियां (ग्लाइकिज़ एम1)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में गिलिमेंप्राइड-1 मिग्रा. मेटफोरमिन एचसीएल-500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज़ के समान)	10 गोलियां	38.46

2.	गिलिमेंप्राइड+मेटफोरमिन एचसीएल गोलियां (ग्लाइकिज एम2)	प्रत्येक अलिपित बायलेयर्ड गोली में गिलिमेंप्राइड-2 मिग्रा. मेटफोरमिन एचसीएल-500 मिग्रा. (सस्टेन्ड रिलिज के समान)	1 गोली	4.50
3.	सेफिक्सिम+ ऑफ्लोक्सीन गोलियां (एसीसीईएफ—ओ)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में सेफिक्सिम ट्राईहाइड्रेट के समान एन्हाइड्रस सेफिक्सिम-200 मिग्रा. के बराबर ऑफ्लोक्सीन-200 मिग्रा.	1 गोली	9.86

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) की अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्युफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 की सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 848(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s Indu Drugs Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Glimepiride+ Metformin HCl Tablet (GLYCIZM1)	Each uncoated bilayered tablet contains Glimepiride 1mg Metformin HCl 500mg (as sustained release)	10's Tablet	38.46
2.	Glimepiride+ Metformin HCl Tablet (GLYCIZM2)	Each uncoated bilayered tablet contains Glimepiride 2mg Metformin HCl 500mg (as sustained release)	1 Tablet	4.50
3.	Cefixime + Ofloxacin Tablet (ACCEF – O)	Each film coated tablet contains Cefixime as trihydrate eq. to anhydrous Cefixime 200mg Ofloxacin 200mg	1 Tablet	9.86

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 849(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स एसोसिएटेड बायोटेक और मैसर्स ज्यूवेन्ट्स हेल्थकेयर लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितयों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	इकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	सेफिक्सिम+ ऑफ्लोक्सीन गोलियां (ट्रस्टन ओएफ/ सीटेक्स-ओएफ)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में सेफिक्सिम ट्राईहाइड्रेट के समान एन्हाइड्रस सेफिक्सिम-200 मिग्रा. के बराबर ऑफ्लोक्सीन-200 मिग्रा.	1 गोली	9.86

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियों जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।

- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए-डिवी-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 849(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Associated Biotech and M/s. Zuventus Healthcare Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Cefixime + Ofloxacin Tablet (TRUSTEN OF / C TAX OF)	Each film coated tablet contains Cefixime as trihydrate eq. to anhydrous Cefixime 200mg Ofloxacin 200mg	1 Tablet	9.86

Note :

- All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.

- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 850(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स अजन्ता फार्मा लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	रेनीटिडिन ऑरल सोल्यूशन	प्रत्येक 5 मिलि में रेनीटिडिन एचसीएल रेनीटिडिन-75 मिग्रा. के बराबर प्रत्येक मिलि में	1 मिलि	0.52
2.	ब्रिमोनीडाइन टारट्रेट+ टाइमोलोल मेंलिएट आँखों का ड्रॉप	ब्रिमोनीडाइन टारट्रेट-2 मिग्रा. टाइमोलोल मेंलिएट टाइमोलोल-5 मिग्रा. के बराबर बेन्जॉयलकोनियम क्लोराइड 0.005% डब्ल्यू/वी	5 मिलि वायल	108.40
3.	साइक्लोसपोरिन आँखों का ड्रॉप	साइक्लोसपोरिन-1 मिग्रा. बेन्जॉयलकोनियम क्लोराइड-0.01% डब्ल्यू/वी (प्रेसरवेटिव के समान)	3 मिलि वायल	212.88

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।

- (ड.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ २(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग अथॉरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्युफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 850(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Ajanta Pharma Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Ranitidine Oral Solution	Each 5ml contains Ranitidine HCl eq. to Ranitidine 75mg	1 ml	0.52
2.	Brimonidine tartrate + Timolol Maleate Eye Drops	Each ml contains Brimonidine tartrate 2mg Timolol maleate eq. to timolol 5mg Benzalkonium Chloride 0.005% w/v	5ml Vial	108.40
3.	Cyclosporine Eye Drop	Cyclosporine 1mg Benzalkonium Chloride-0.01% w/v (as preservative)	3ml Vial	212.88

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.

- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form-I as specified under Schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 851(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स रिलेक्स फार्मास्यूटिकल्स प्राइवेट लिमिटेड और मैसर्स मंगनेट लेब्स प्राइवेट लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	रेनीटिडिन ऑरल सोल्यूशन	प्रत्येक 5 मिलि में रेनीटिडिन एचसीएल रेनीटिडिन-75 मिग्रा. के बराबर	1 मिलि	0.52

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग अथॉरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए हैं, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 851(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Relax Pharmaceuticals Pvt. Ltd. and M/s. Magnet Labs Pvt. Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Ranitidine Oral Solution	Each 5ml contains Ranitidine HCl eq. to Ranitidine 75mg	1 ml	0.52

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of Schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of Schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 852(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स मेंरीडियन इन्टरप्राइजेस प्राइवेट लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	डियाज़ापाम स्पोसिटरी (सुपाम)	प्रत्येक स्पोसिटरी में डियाज़ापाम-2.5 मिग्रा. स्पोसिटरी बेस	1 स्पोसिटरी	3.90

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग अथॉरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 852(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Meridian Enterprises Pvt. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Diazepam Suppository (SUPPAM)	Each suppositories contains Diazepam 2.5mg Suppository base	1 Suppository	3.90

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 853(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स थियोन फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड और मैसर्स इन्डास फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों क्रमशः में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	फेरस एसकोरबेट+ ऐडेनोसॉयलकोबालामिन+ जिंक सल्फेट+ फोलिक एसिड गोलियां	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में फेरस एसकोरबेट एलिमेंटल ऑयरन-100 मिग्रा. के बराबर ऐडेनोसॉयलकोबालामिन-15 एमसीजी जिंक सल्फेट मोनोहाइड्रेट एलिमेंटल जिंक-22.5 मिग्रा. के बराबर फोलिक एसिड-1.5 मिग्रा.	1 गोली	3.79

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफेक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती हैं।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 853(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Theon Pharmaceuticals Ltd. and M/s. Intas Pharmaceuticals Ltd. respectively.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Ferrous Ascorbate + Adenosylcobalamin + Zinc Sulphate + Folic Acid tablet	Each film coated tablet contains Ferrous Ascorbate eq. to elemental Iron 100mg Adenosylcobalamin 15mcg Zinc Sulphate monohydrate eq. to elemental Zinc 22.5mg Folic Acid 1.5mg	1 Tablet	3.79

Note :

- All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form–V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.

- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 854(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का. आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबलता और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स माइक्रो लेब. लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मित का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
1.	एमोलोडिपिन बाइसायलेट+ वालसारटन गोलियां (एमलोन-वीएल 80)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में एमोलोडिपिन बाइसायलेट एमोलोडिपिन-5 मिग्रा. के बराबर वालसारटन-80 मिग्रा.	1 गोली	2.19
2.	एमोलोडिपिन बाइसायलेट+ वालसारटन गोलियां (एमलोन-वीएल 160)	प्रत्येक फिल्म लिपित गोली में एमोलोडिपिन बाइसायलेट एमोलोडिपिन-5 मिग्रा. के बराबर वालसारटन-160 मिग्रा.	1 गोली	3.38

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015- सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) निर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।
- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।

- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए-डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 854(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. Micro Lab. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Amlodipine Besilate+ Valsartan Tablet (AMLONG-VL 80)	Each film coated tablet contains Amlodipine Besilate eq. to Amlodipine 5mg Valsartan 80mg	1 Tablet	2.19
2.	Amlodipine Besilate+ Valsartan Tablet (AMLONG-VL 160)	Amlodipine Besilate eq. to Amlodipine 5mg Valsartan 160mg	1 Tablet	3.38

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.
- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.

- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN/153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 855(अ).—राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण, भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय द्वारा जारी का.आ. 1394(अ) तारीख 30 मई, 2013 के साथ पठित औषध (कीमत नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 5, 6, 11 और 15 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए, तथा भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय, राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण (जिसको संक्षिप्त रूप में एनपीपीए कहा जाता है), नीचे की सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य को उक्त सारणी के स्तंभ (3) में की क्रमशः तत्स्थानी प्रविष्टियों में विनिर्दिष्ट प्रबला और ईकाई (यूनिट) सहित उस सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में मैसर्स इपका लेब. लिमिटेड निर्मित और विपणन विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों में से प्रत्येक की, स्थानीय कर, यदि कोई है, को छोड़कर अधिकतम खुदरा मूल्य के रूप में नियत करती है।

सारणी

क्र.सं.	अनुसूचित विनिर्मिति का नाम	प्रबलता	ईकाई	खुदरा मूल्य (रु.)
1	2	3	4	5
		प्रत्येक अलिपित गोली में		
1.	क्लोरथालिडोन+ एमलोडिपिन गोлияं (सीटीडी-एम)	क्लोरथालिडोन-12.5 मिग्रा. एमोलोडिपिन बाइसायलेट एमोलोडिपिन-5 मिग्रा. के बराबर	1 गोली	2.33

नोट :

- (क) सभी निर्माताओं के लिए आवश्यक है कि वो एनपीपीए द्वारा जारी आदेश का.आ. 776(अ) दिनांक 17.3.2015 के साथ पठित भारत सरकार के वित्त मंत्रालय, (राजस्व विभाग) के अधिसूचना संख्या 14/2015 और 15/2015-सेन्ट्रल एक्साइज दिनांक 1 मार्च, 2015 के आधार पर अधिकतम मूल्य को घटाकर संशोधित करके सुनिश्चित करें।
- (ख) विनिर्माता उपर्युक्त दी गई विनिर्दिष्ट फॉर्मूलेशन जो "नई ड्रग" डीपीसीओ, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के तहत उपर्युक्त दी गई सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य निर्धारित करेंगे।
- (ग) अगर निर्माताओं ने उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में वर्णित अधिकतम कीमत पर सरकार को वास्तव में भुगतान किया है या यह देय है तो वे स्थानीय करों को जोड़ सकते हैं।

- (घ) औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 11 में दिए गए प्रावधानों के तहत निर्माताओं को उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के आधार पर अनुसूचित विनिर्मितियों के पैकों के लिए खुदरा मूल्य निर्धारित करें। निर्माता औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 24(2) के तहत फॉर्म V में एक मूल्य सूची जारी करें।
- (ङ.) उपर्युक्त सारणी के स्तंभ (5) में विनिर्दिष्ट खुदरा मूल्य के लिए विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के विनिर्दिष्ट विभिन्न तरीके और प्रबलता से भिन्न अगर मौजूदा सम्बन्धित निर्माताओं द्वारा एक नई औषधि को लांच करता है तो उसे पहले औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैराग्राफ 2(u) के अनुसार औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत सूची II में विनिर्दिष्ट फार्म I के माध्यम से एनपीपीए में मूल्य निर्धारण हेतु आवेदन करना होगा।
- (च) उपर्युक्त गैर अधिकतम कीमत (खुदरा मूल्य) केवल उपर्युक्त निर्माता/विपणन के लिए लागू है जैसा कि उन्होंने औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के तहत अनुबद्ध मूल्य निर्धारण/संशोधन के लिए फॉर्म I पर जमा किया गया था और सरकार द्वारा निर्धारित सभी लागू वैधानिक आवश्यकताओं की पूर्ति के अधीन प्रासंगिक विधियों/नियमों के अन्तर्गत जैसे कि केन्द्रीय/राज्य लाइसेंसिंग ऑथोरिटी के सक्षम प्राधिकारी द्वारा मैन्यूफैक्चरिंग लाइसेंस मंजूरी के तहत संबंधित विनिर्मित निर्माता/विपणन कम्पनियां जो अनुपालन करती है।
- (छ) उपर्युक्त विनिर्मितियों की उत्पादन/आयात और बिक्री के सम्बन्ध में सम्बन्धित निर्माताओं को औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के सूची II के फॉर्म III में भरकर एनपीपीए को हर तिमाही की रिपोर्ट प्रस्तुत करेगा। उपर्युक्त विनिर्मितियों के निर्माण को कोई निर्माता उत्पादन बन्द करने का इच्छुक हो तो इसकी सूचना एनपीपीए को अवगत करायेगा। इसके सम्बन्ध में अगर विनिर्मितियों के उत्पादन और आयात को बन्द करने का इच्छुक है तो बन्द करने की तिथि से छः महीने पहले सूची II के फॉर्म IV में भरकर एनपीपीए को प्रस्तुत करेगा।
- (ज) विनिर्माता या विपणन कम्पनी, उपरोक्त विनिर्मितियों और विनिर्दिष्ट शर्तों का पालन नहीं करती हैं तो वे आवश्यक वस्तुएँ अधिनियम, 1955 के साथ पठित डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों के अधीन ब्याज सहित अधिप्रभारित राशि को जमा करने के लिए दायी होंगे।
- (झ) इस आदेश में उपरोक्त सारणी के स्तंभ (2) में की तत्स्थानी प्रविष्टि में विनिर्दिष्ट विनिर्मितियों के पैकों की खुदरा मूल्य नियत होने के परिणाम स्वरूप, आदेश जो कि इस आदेश से पूर्व जारी हुए है, स्वतः ही निरस्त हो जायेंगे।

[कां. सं./153/21/2015/वि/फा. सं. 8(21)/2015/डीपी/एनपीपीए.—डिवी.-II]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 855(E).—In exercise of the powers, conferred by paragraphs 5, 6, 11 and 15 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013, read with S.O. 1394(E) dated the 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers, the National Pharmaceutical Pricing Authority (hereinafter referred as NPPA) hereby fixes the Price as specified in column (5) of the table hereto annexed as the retail Price, exclusive of local taxes, if any in relation to each of the formulation specified in the corresponding entry in column (2) of the said Table with the strength and unit specified respectively in the corresponding entries in columns (3) and (4) thereof; manufactured and marketed by M/s. IPCA Lab. Ltd.

TABLE

Sl. No.	Name of the Schedule Formulation	Strength	Unit	Retail Price (Rs.)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)
1.	Chlorthalidone+ Amlodipine Tablet (CTD-AM)	Each uncoated tablet contains Chlorthalidone 12.5mg Amlodipine Besilate eq. to Amlodipine 5mg	1 Tablet	2.33

Note :

- (a) All the manufacturers are required to follow and ensure to revise their Maximum Retail Price (MRP) (inclusive of excise duty and all taxes) of all formulation packs downward, pursuant to Ministry of Finance (Department of Revenue), vide Notification No. 14/2015 and 15/2015 –Central Excise dated 1st March, 2015 read with the NPPA notification S.O. 776(E) dated 17.3.2015.

- (b) The manufacturer of above mentioned formulation i.e. “new drug” under paragraph 2(u) of the DPCO, 2013 shall fix the retail Price as specified in column (5) of the table hereinabove.
- (c) The manufacturer may add local taxes only if they have paid actually or it is payable to the Government on the retail Price mentioned in the column (5) of the above said table.
- (d) The retail Price for a pack of the aforesaid formulation shall be arrived at by the concerned manufacturer in accordance with the retail Price specified in column (5) of the above table as per provisions contained in paragraph 11 of the DPCO, 2013. The manufacturer shall issue a Price list in Form-V as per the paragraph 24 (2) of the DPCO, 2013.
- (e) Where concerned manufacturer of aforesaid formulation with dosage or strength or both as specified in the above table, launches a new drug as per paragraph 2 (u) of the DPCO, 2013 then he shall apply for prior Price approval of such new drug to the NPPA in Form I as specified under schedule-II of the DPCO, 2013.
- (f) The above mentioned retail Price is applicable only to the individual manufacturers/marketer as mentioned above i.e. who has applied for the same by submitting Form-I for Price fixation / revision as stipulated under DPCO, 2013 and subject to fulfillment of all the applicable statutory requirements as laid down by the Govt. under relevant statutes/ rules, including manufacturing license permission from the Competent Authority i.e. the Central/State Licensing Authority, as may be applicable, by the concerned manufacturers/marketing companies.
- (g) The concerned manufacturer of above said formulation shall furnish a quarterly return to the NPPA, in respect of its production / import and sale in Form-III of schedule-II of the DPCO, 2013. Manufacturer, in case intending to discontinue above said formulation then he shall furnish information to the NPPA, in respect of discontinuation of the production and / or import of above said formulation in Form-IV of schedule-II of the DPCO, 2013 at least six months prior to the intended date of discontinuation.
- (h) In case the retail Price of aforesaid formulation is not complied as per instant Price notification and notes specified hereinabove, then the concerned manufacturer/marketing company shall be liable to deposit the overcharged amount along with the interest thereon under the provisions of the DPCO, 2013 read with the Essential Commodities Act, 1955.
- (i) Consequent to the issue of retail Price of the aforesaid formulation as specified in column (2) of the above mentioned table in this notification, the Price order(s) if any, issued for concerned manufacturer / marketer prior to the above said date of notification, stand superseded.

[PN. 153/21/2015/F/F. No. 8(21)/2015/D.P./NPPA-Div.-II]

NARESH ARYA, Dy. Director

आदेश

नई दिल्ली, 25 मार्च, 2015

का.आ. 856(अ).—जबकि भारत सरकार के रसायन और उर्वरक मंत्रालय के दिनांक 29 अगस्त, 1997 के संकल्प सं. 33/7/97—पी आई—I द्वारा राष्ट्रीय औषध मूल्य निर्धारण प्राधिकरण की स्थापना, अन्य बातों के साथ प्रपुंज औषधियों तथा विनिर्मितियों के मूल्य निर्धारित करने और उनमें परिवर्तन यदि कोई हों, को अधिसूचित करने, अनियंत्रित औषधों और विनिर्मितियों के मूल्यों पर नजर रखने और औषध (मूल्य नियंत्रण) आदेश (डीपीसीओ) के प्रावधानों का कार्यान्वयन करने के लिए, की गई थी।

2. तथा जबकि, रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय के दिनांक 30 मई, 2013 के कार्यालय आदेश सं. 1394(अ) के द्वारा आवश्यक वस्तु अधिनियम, 1955 की धारा 3 तथा 5 द्वारा प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए डीपीसीओ की विशिष्ट पैराग्राफ के संबंध में उक्त आदेश के पैराग्राफ 32 सहित एनपीपीए को केन्द्र सरकार की ओर से शक्तियां प्रत्योजित की गई हैं।

3. तथा जबकि मैं. टोरेन्ट फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड, अहमदाबाद से प्राप्त आवेदन द्वारा डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों से छूट के लिए, पैराग्राफ 32 (iii) के अन्तर्गत उक्त आदेश में ओलेन्जापाइन पेमोएट प्रोलोन्ग रिलिज़ पाउडर सस्पेंशन इन्जेक्शन के लिए (ओलेन्जापाइन पेमोएट मोनोहाइड्रेट, ओलेन्जापाइन-210 मिग्रा./वायल, 300 मिग्रा./वायल, और 405 मिग्रा./वायल के बराबर) के सम्बन्ध में आदेश का विधिवत नियम 122 (ई) के तहत ‘नई दवा’ के रूप में भारत के औषधि महानियंत्रक के कार्यालय द्वारा अनुमोदित औषधि और प्रसाधन सामग्री अधिनियम और नियम का इस आधार पर, इस उद्देश्य के लिए गठित विशेषज्ञ समिति द्वारा जांच की गई थी।

4. तथा जबकि एनपीपीए ने 25.3.2015 को आयोजित प्राधिकरण की 153वीं बैठक में मैं. टोरेन्ट फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड, अहमदाबाद से प्राप्त आवेदन द्वारा डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों से छूट के लिए, पैराग्राफ 32 (iii) के अन्तर्गत उक्त आदेश में ओलेन्जापाइन पेमोएट प्रोलोन्ग रिलिज़ पाउडर सस्पेंशन इन्जेक्शन के लिए (ओलेन्जापाइन पेमोएट मोनोहाइड्रेट, ओलेन्जापाइन-210 मिग्रा./वायल, 300 मिग्रा./वायल, और 405 मिग्रा./वायल के बराबर) के सम्बन्ध में भारत में इसके विपणन की मंजूरी की तारीख से 5 वर्ष की अवधि के लिए विशेषज्ञ समिति के साथ विस्तृत विचार करके समिति की सिफारिशों को माना और मंजूरी दे दी है।

5. इसलिए का.आ सं. 1394(अ), दिनांक 30 मई, 2013 को रसायन एवं उर्वरक मंत्रालय, भारत सरकार द्वारा जारी औषधि (मूल्य नियंत्रण) आदेश, 2013 के पैरा 32 के अन्तर्गत प्रदत्त शक्तियों का प्रयोग करते हुए एनपीपीए ने में. टोरेन्ट फार्मास्यूटिकल्स लिमिटेड, अहमदाबाद से प्राप्त आवेदन द्वारा डीपीसीओ, 2013 के प्रावधानों से छूट का लाभ उठाने के लिए पैराग्राफ 32 (iii) के अन्तर्गत उक्त आदेश में ओलेन्जापाइन पेमोएट प्रोलोन्ग रिलिज़ पाउडर सस्पेंशन इन्जेक्शन के लिए (ओलेन्जापाइन पेमोएट मोनोहाइड्रेट, ओलेन्जापाइन-210 मिग्रा./वायल, 300 मिग्रा./वायल, और 405 मिग्रा./वायल के बराबर) के लिए जो कि भारत के औषधि महानियंत्रक (इंडिया) द्वारा अनुमोदित विपणन की अनुदान की तारीख से पांच वर्ष की अवधि के लिए जो 14.10.2014 से लागू कर दी है।

6. कम्पनी एनपीपीए को कम्पनी द्वारा तय की गई अधिकतम खुदरा मूल्य की सूचना और डीपीसीओ, 2013 के तहत उक्त औषधि की फॉर्म V में जारी मूल्य सूची के बारे में सूचित करेगा।

[कां. सं. 153/21/2015/वि/फा. सं. 23(6)/2014/डिवी-III/एनपीपीए.]

नरेश आर्य, उप-निदेशक

ORDER

New Delhi, the 25th March, 2015

S.O. 856(E).—Whereas the National Pharmaceutical Pricing Authority (NPPA) was established vide the Resolution of the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers No. 33/7/97-PI.I dated 29th August, 1997 inter alia, to fix Prices and notify the changes therein, if any, of bulk drug and formulations, monitor the Prices of non-scheduled drugs and formulations and oversee the implementation of the provisions of the Drugs (Price Control) Order (DPCO).

2. And whereas the Ministry of Chemicals and Fertilizers vide S.O.1394(E) dated the 30th May, 2013, in exercise of the powers conferred by Section 3 and 5 of Essential Commodities Act, 1955 has delegated the powers in respect of specified paras of the DPCO, 2013, including para 32 of the said order to be exercised by the NPPA on behalf of the Central Government.

3. And whereas an application received from M/s Torrent Pharmaceuticals Limited, Ahmadabad for non-application of provisions of DPCO, 2013 under para 32 (iii) of the said order in respect of Olanzapine Pamoate Prolong Release Powder for suspension for IM Injection (Olanzapine Pamoate Monohydrate equivalent to Olanzapine 210 mg/vial, 300 mg/vial and 405 mg/vial) duly approved by the office of Drugs Controller General (India) as 'new drug' under Rule 122(E) of the Drugs and Cosmetic Act and Rules thereunder, was examined by the Expert Committee constituted for this purpose.

4. And whereas the NPPA has considered the recommendations of the Expert Committee in detail at its 153rd meeting held on 25.03.2015 and approved that Olanzapine Pamoate Prolong Release Powder for suspension for IM Injection (Olanzapine Pamoate Monohydrate equivalent to Olanzapine 210 mg/vial, 300 mg/vial and 405 mg/vial) of M/s Torrent Pharmaceuticals Limited, Ahmadabad qualifies for the non-application of provisions of DPCO, 2013 under para 32 (iii) of the said Order for a period of 5 years from the date of its marketing approval in India.

5. Now, therefore, in exercise of the powers delegated under para 32 of the Drugs (Prices Control) Order, 2013 vide S.O. No. 1394(E) dated 30th May, 2013 issued by the Government of India in the Ministry of Chemicals and Fertilizers NPPA allow M/s Torrent Pharmaceuticals Limited, Ahmadabad to avail non-application of the provision of DPCO, 2013 under para 32 (iii) of the said order in respect of above said drug viz. Olanzapine Pamoate Prolong Release Powder for suspension for IM Injection (Olanzapine Pamoate Monohydrate equivalent to Olanzapine 210 mg/vial, 300 mg/vial and 405 mg/vial) for a period of five years with effect from 14.10.2014, which is the date of grant of marketing approval by the Drugs Controller General (India).

6. The company shall inform NPPA of the maximum Retail Price fixed by the company in respect of above said drug by issuing a Price list in form V under DPCO, 2013.

[P.N/153/21/2015/F/F. No. 23(6)/2014/Div. III/NPPA]

NARESH ARYA, Dy. Director

